### PRODUCTION OF SULFUR-CONTAINING L-AMINO ACID

Patent number:

JP2222692

Publication date:

1990-09-05

Inventor:

KATSUMATA RYOICHI; others: 01

Applicant:

KYOWA HAKKO KOGYO CO LTD

Classification:

- international:

C12P13/12

- european:

**Application number:** 

JP19890044395 19890223

Priority number(s):

#### Abstract of JP2222692

PURPOSE:To obtain the subject compound useful for cosmetic, etc., on an industrial scale at a low cost by reacting O-acetyl-L-serine with a metal sulfide, etc., in the presence of cells of microorganism belonging to genus Corynebacterium, etc., and having O-acetylserine sulfhydrase activity. CONSTITUTION:The objective sulfur-containing L-amino acid (e.g. L-cysteine) can be produced by reacting O-acetyl-L-serine with a metal sulfide, a metal hydrosulfide (e.g. sodium hydrosulfide) or hydrogen sulfide, etc., in the presence of cells, cultured product or their treated product of a microorganism belonging to genus Corynebacterium or genus Brevibacterium and having O-acetylserine sulfhydrase activity (e.g. Brevibacterium flavum ATCC 13826) to accumulate a sulfur-containing L-amino acid in the reaction mixture and collecting the objective reaction product from the reaction mixture.

Data supplied from the esp@cenet database - Patent Abstracts of Japan

#### ⑫ 公 開 特 許 公 報(A) 平2-222692

30 Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

匈公開 平成2年(1990)9月5日

C 12 P 13/12

BC 8931-4B 8931 - 4B

//(C 12 P 13/12 C 12 R (C 12 P C 12 R 1: 13) 13/12

1:15)

審查請求 未請求 請求項の数 1 (全4頁)

60発明の名称

L-含硫アミノ酸の製造法

②特 頭 平1-44395

29出 願 平1(1989)2月23日

@発 明 者 勝 亦 瞭

東京都町田市山崎町1380

@発 明 者

井 横

冶 彦 東京都町田市成瀬台2-32-4

の出 願 協和醱酵工業株式会社

東京都千代田区大手町1丁目6番1号

明

### 1.発明の名称

L-含硫アミノ酸の製造法

## 2.特許請求の範囲

コリネパクテリウム属またはブレピパクテリウ ム属に属し、O-アセチルセリンスルフヒドゥー ゼ活性を有する微生物の菌体、培養物またはその 処理物の存在下、Oーアセチルーレーセリンと金 属硫化物、金属水硫化物または硫化水素とを反応 させ、反応物中にLー含硫アミノ酸を生成蓄積さ せ、終反応物からLー含硫アミノ酸を採取するこ とを特徴とするしー含硫アミノ酸の製造法。

## 、 3.発明の詳細な説明

### 産業上の利用分野

本発明は、微生物を利用してLー含硫アミノ酸 とくにレーシステインおよび/またはレーシスチ ンを製造する方法に関する。

レーシステイン、レーシスチンなどのレー合硫 アミノ酸は化粧品、医薬品、食品添加物として有

用である。

# 従来の技術

従来のLーシステインおよび/またはLーシス チンの酵素的合成法としては、ブレビバクテリウ ム旗、コリネバクテリウム旗、ミクロバクテリウ ム属またはアースロバクター属に属し、S-メチ `ルシステインスルフォキシド、2-チアゾールア ラニンまたはエチオニンに対する耐性を有する微 生物を用いる方法 (特公昭53-14637号公報) 、サ ルモネラ・チフィムリウムの粗抽出液中の〇一ア セチルセリンスルフヒドラーゼ活性の作用によっ て、ローアセチルーレーセリンと水硫化ナトリウ ムから合成する方法〔パイオテクノロジー・ナン ド・パイオエンジニアリング (Biotechnology and Bioengineering) 30 , 875 (1987) ] ,  $\beta$  — 置換アラニンと金属硫化物からシステイン・デス ルフヒドラーゼを用いて合成する方法 (特公昭57 -21311号公報)、Lーセリンと金属硫化物などか らトリプトファン・シンターゼを用いて合成する 方法(特開昭62-143690 号公報)などが知られて

いる。

### 発明が解決しようとする課題

しー含硫アミノ酸とくにしーシステインおよび /またはしーシスチンは近年ますます需要が増大 しており、しー含硫アミノ酸をより効率よく製造 するためにその製造法の改良は常に求められている。

### 課題を解決するための手段

コリネバクテリウム関またはブレビバクテリウム属に属する微生物について検討の結果、〇一アセチルセリンスルフヒドラーゼ活性を有する微生物が見出され、複微生物の菌体を利用すれば効率よくLーシステインが製造できることが見出された。

本発明によれば、コリネバクテリウム属または ブレビバクテリウム属に属し、Oーアセチルセリ ンスルフヒドラーゼ活性を有する微生物の菌体、 培養物またはその処理物の存在下、Oーアセチル ーレーセリンと金属硫化物、金属水硫化物または 硫化水素とを反応させ、反応物中にLー含硫アミ

ことができる。培地中の炭素額としてはグルコース、フラクトース、シュークロース、マルトース、マンノース、澱粉、澱粉加水分解物あるいは糖蜜などの炭水化物、ピルビン酸、フマール酸、乳酸あるいは酢酸などの各種有機酸が使用できる。さらに歯の資化性によってアルコール類なども用いられる。

窒素源としては、アンモニアあるいは塩化アンモニウム、硫酸アンモニウム、炭酸アンモニウム、炭酸アンモニウム、 酢酸アンモニウムなどの各種無機および有機アン モニウム塩類、尿素、ベブトン、N Z ー アミン、 肉エキス、酢母エキス、コーン・スチーブ・リカー、カゼイン加水分解物、フィッシュミールある いはその消化物、脱脂大豆粕あるいはその消化物、 蛹加水分解物などの窒素含有有機物などが使用可 能である。

無機物としては、リン酸第一水素カリウム、リン酸第二水素カリウム、硫酸アンモニウム、塩化アンモニウム、硫酸マグネシウム、塩化ナトリウム、硫酸第一鉄、硫酸マンガンあるいは炭酸カル

ノ酸を生成習費させ、核反応物からし一含硫アミ ノ酸を採取することによりし一含硫アミノ酸を製 造することができる。

以下に本発明を詳細に説明する。

本発明に用いられる数生物としては、コリネバクテリウム属またはブレビバクテリウム属に属し、ローアセチルセリンスルフヒドラーゼ活性を有する数生物ならばいかなる数生物でも使用できる。また、ローアセチルセリンスルフヒドラーゼ活性を有する限り、紫外線照射、X 線照射あるいは変異物質による変異処理によって変異させた歯株も用いることができる。具体的に好適な例としては、コリネバクテリウム・グルタミクムATCC13032、ATCC13032 より変異処理によって得られたトリプトファン・シンターゼ欠損株TA108 (FERN BP-1846) あるいはブレビバクテリウム・フラブムATCC13826 などがあげられる。

コリネバクテリウム属またはブレビバクテリウム属に属する微生物の培養は、細菌の培養に通常 用いられる合成ないし天然培地を用いておこなう

シウムなどが使用できる。

微生物の生育に必要なピタミン、アミノ酸源などは、前記した他の培地成分によって培地に供給されればとくに加えなくてもよい。

培養は優優培養あるいは通気機律培養などの好気的条件下でおこなう。培養温度は一般に20~40℃が好適である。培養中の培地のpHは中性付近に維持するのが望ましい。培養期間は通常1~5日間である。

このようにして得られた培養物あるいは培養物から遠心分離などによって採取された生態体、その乾燥菌体、生菌体を腎砕、自己消化あるいは音波処理などを施すことにより得られる菌体処理物、これらの菌体の抽出物より得られる酵素含有物あるいは菌体もしくは酵素含有物を固定化した菌体処理物などを、Oーアセチルセリンスルフヒドラーゼの酵素源として用いることができる。

菌体、培養物またはその処理物の存在下、○一 アセチルーレーセリンと金属硫化物、金属水硫化 物または硫化水素とからしー含硫アミノ酸を生成

させる反応は、微生物の菌体、培養物またはそれ らの処理物と、〇一アセチルーレーセリンおよび 金属硫化物、金属水硫化物または硫化水素とを含 有する族とを混合する方法が好ましい。

反応被中の〇ーアセチルーしーセリンおよび硫化物などの基質濃度はとくに制限はないが、一般には液中濃度として0.1~20重量%の範囲で使用する。また反応に際しては、基質の他に補酵素であるピリドキサールリン酸を添加することが好ましい。ピリドキサールリン酸の添加量としては0.01mM~10mMが好適である。

金属硫化物としては、硫化ナトリウム、硫化カ リウムなどがあげられ、金属水硫化物としては水 硫化ナトリウムなどがあげられる。

反応被中に加える菌体、培養物またはその処理物の量は菌体の処理方法によって異なるがとくに制限はなく、基質の濃度、酵素の活性、その他の種々な条件によって適宜変更できる。

菌体を酵素源として用いる場合、界面活性剤ま たは有機溶剤を反応液中に添加することにより、

テリウム属に属する微生物によるグルタミン酸発酵において、その発酵生産物の収量を向上させることが知られている添加物、たとえばベニシリンなどを添加して培養し得られた菌体を用いる場合には、実施例4に示されるように界面活性剤または有機溶剤を添加しなくても良好な収量が得られる。

反応は通常10~50℃、pH6~10の範囲でおこなわれ、1~70時間で完了する。

反応被からのしーシステインおよび/またはしーシスチンの分離特製は通常酵素反応、発酵液からアミノ酸の特製に用いられる方法を用いておこなうことができる。たとえば、反応終了後に反応液に通気をおこなえばしーシステインは酸化されてレーシスチンとなって沈鞭するので容易に単維できる。このようにして得られたレーシスチンは電気分解などによる還元により容易にレーシスティンとなる。

以下に本発明の実施例を示す。

より収率よく生成物を得ることができる。

界面活性剤としては、ポリオキシエチレン・ステアリルでミン(たとえばナイミーンS-215、日本油脂社製)、セチルトリメチルアンモニウムブロマイドなどのカチオン性界面活性剤、ナトリウムオレイルでミド硫酸などのアニオン性界面活性剤、ポリオキシエチレンソルビタン・モノステアレート(たとえばノニオンST221、日本油脂社製)などの非イオン性界面活性剤など、〇-アセチルーL-セリンと金属硫化物、金属水硫化物または硫化水素からL-含硫でミノ酸の生成を促進するものならばいずれでも使用でき、これらは通常1~50g/ml、好ましくは1~20g/mlの濃度で用いられる。

有機溶剤としては、トルエン、キシレン、アセトン、脂肪族アルコール、ベンゼンあるいは酢酸エチルなどを用いることができ、これらは0.1~50 μ/ml 、好ましくは1~20 μ/mlの濃度で用いられる。

また、コリネパクテリウム属またはブレピパク

#### 実施例1

種培地 [ブイョン20g/ℓ、酵母エキス5g /ℓ、グルコース5g/ℓの組成からなり、pH7.2に調整した培地〕 5m1中でコリネバクテリウム・グルタミクムATCCi3032を30℃、24時間培養した。

得られた培養物 2 mlを、1 ℓ 容振振フラスコに
分注し滅菌した 2 0 0 mlの S S M 培地 (グルコース 1 0 g / ℓ、N H · C ℓ · 4 g / ℓ、尿業 2 g
/ ℓ、酵母エキス 1 g / ℓ、K H · P O · 1 g / ℓ
、K · H P O · 1 g / ℓ、M g C ℓ · · 6 H · O
0. 4 g / ℓ、F e S O · · 7 H · O 1 0 mg / ℓ、
M n S O · · 4 - 6 H · O 0. 2 mg / ℓ、Z n S O ·
· 7 H · O 0. 9 mg / ℓ、C u S O · · 5 H · O
0. 4 mg / ℓ、N a · B · O · · 1 0 H · O 0. 0 9
mg / ℓ、(N H · ) · M O · O · · · 4 H · O 0. 0 4
mg / ℓ、ピオチン 3 0 mg / ℓ、サイアミン塩酸塩
1 mg / ℓの組成からなり p H 7. 2 に顕整した。培養
体子後、培養液を違心分離して菌体を集め、生理

食塩水で洗浄後、再度遠心分離し湿菌体を集めた。 . 得られた湿菌体 0.1gを、OーアセチルーLー セリン5.3 mg、水硫化ナトリウム2.8 mg、ピリド キサールリン酸 0.2 7 mg、キシレン 1 0 mgを含む 100mMリン酸カリウム緩衝液 1m2 (pH7.0) に加え、25℃で2時間反応させた。

反応液中のレーシステインおよび/またはレー シスチンの量をガイトンデの方法 [パイオケミカ ル・ジャーナル (Biochem, J:ケ<u>\*104</u>, 626 (1967) ) められた。 により定量したところ、3.3 mg (システィン換算) のしーシステインおよび/またはしーシスチン牛 成が認められた。

#### 実施例2

コリネバクテリウム・グルタミクムATCC 13032より変異処理によって得られたトリプ トファンシターゼ欠損株TA108 (FERM BP-1846) を、SSM培地にトリプトファン100mg ✓ ℓ加えた培地で培養をおこなう以外は実施例1 と同様に培養した。得られた湿菌体を用いて実施 例1と同様な反応をおこなったところ、3.0 歳

2 g / l . K H 2 P O . 1 g / l . K 2 H P O . 0.5 g/l, MgSO. · 7 H2O 0.5 g/l FeSO . · 7 H . O 0. 2 mg / l . CuSO . · 5 H 2O 1 mg / f , M n S O . · 4 H 2O 1 0 mg/ L、サイアミン塩酸塩 l mg/ L、尿素 5 g/ L の組成からなり、pH6.5に調整した培地」に接 種し、ペニシリンGを5単位/町添加して30℃ で、30日間振盪培養をおこなった。培養中、培 養液をpH6~8に保つため、培養開始から12 時間目と20時間目に10%尿素液を1mlずつ添 加した。(このとき培養上清中には27.3 mg/ml のグルタミン酸が潜積した。)

培養終了後、培養液を遠心分離して菌体を集め、 生理食塩水で洗浄後再度違心分離し、湿菌は(a)を 得た。

一方、ペニシリンGを添加しない以外は上記と 同様に培養し調整された湿菌体心を用意した。

両温菌体を用い、反応時間を10分間とした以 外は実施例1と同様な条件でそれぞれ反応をおこ なった。キシレン10mg添加および無添加の条件

(システイン検算) のしーシステインおよびごま たはレーシスチンの生成が認められた。

#### 実施例3

ブレピパクテリウム・フラブムATCC13826 を実施例1と同様な方法で培養し、得られた湿菌 体を用いて実施例しと同様な反応をおこなった。

その結果、3.2 mg (システイン換算) のモーシ ステインおよび/またはLーシスチンの生成が認

#### 実施例4

種培地 [グルコース 4 0 g / L 、ポリペプトン 20g/l, KH,PO, 1.5g/l, K,HPO, 0.5 g/l, MgSO. · 7 H2O 0.5 g/l, t オチン30 m/l、尿素3g/lの組成からなり pH7.2に關整した培地 3 5 ml中でコリネバクテ リウム・グルタミクムATCC13032を30 て、24時間培養した。

得られた培養物 4 mlを、300 ml容三角フラス コに分注し減菌した 2 0 mlの廃糖蜜培地 (廃糖蜜 60g/l(グルコース換算)、(NH4)2SO4

で反応をおこなったときのレーシステインおよび /またはしーシスチンの生成量 (システイン換算) を第1表に示す。

第	1	表
अरु		400

反応に	し-システインおよび/またはし-システンの生成量(ag)		
用いた - 温菌体	キシレン無添加	キシレン添加	
(a)	0. 5	1. 8	
<b>(P)</b>	2. 9	3. 0	

#### 発明の効果

本発明によれば、収率よくし一合硫アミノ酸と くにしーシステインおよび/またはしーシスチン を製造することができる。

特許出願人 (102) 協和 酸醇工浆株式 会社 代表者